⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭64-61423

@Int_Cl.4

識別記号 ADU 庁内整理番号 7431-4C ❸公開 昭和64年(1989)3月8日

A 61 K 31/785 // C 07 H 15/26 7431-4C 7417-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

- 🛛 発明の名称

水溶性高分子制ガン剤

②特 顧 昭62-217918

図出 願 昭62(1987)9月2日

砂発 明 者

り 藤

隆

群馬県前橋市下川町45-3

②出 類 人

日本化薬株式会社

東京都千代田区富士見1丁目11番2号東京都品川区上大崎3丁目14番23号

愈出 顋 人 財団法人微生物化学研

究会

②代 理 人

弁理士 竹田 和彦

明 相 有

1. 発明の名称

水容性高分子制ガン剤

2. 特許請求の範囲

、アクリル酸の重合物又は、アクリル酸とマレイン酸の共重合物の倒銀のカルボギシル基にアミノエトボシドをアミド結合で共有結合させた下記式(1)の構成単位を有する水溶性高分子制ガン剤。

$$\begin{bmatrix}
chch_x \\
co \\
x
\end{bmatrix}_m
\begin{bmatrix}
chch_x \\
co \\
oh
\end{bmatrix}_n
\begin{bmatrix}
ch \\
co \\
x
\end{bmatrix}_p
\begin{bmatrix}
ch \\
co \\
oh
\end{bmatrix}_q$$
(1)

(式中、Xは次の意味を示す。

X:一般式(2)で示される4-0-(2-T ミノー 4,6-0-エチリデン-2-デ オキシーターD-クルコピラノシル) -4'-デメチル-4-エピポドフィロ トキシンのアミン強 落。 また m, nは自然数、 p, q は 0 又は自然数であって構成単位の数を示し 1 0 < m + n + p + q < 1 0.0 0 0 である。)

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はその制ガン作用が改良された水溶性 高分子制ガン剤に関するものである。

〔従来の技術〕

イーデメチルーエピポドフィロトキシンーβ ーDーエチリデングリコシド(一般名、エトポッド)は抗腫瘍作用を有する化合物として実際 に臨床応用されている。又エトポシドの誘導体 である4-0-(2-アミノー4.6-0-エチ

特開昭64-61423 (2)

リデンー 2 ーデオキシー 8 ー D ー グルコピラノ シル)ー 4 ーデメチルー 4 ーエピポドフィロト キシン (以後アミノエトポシドと称す。)はそ れ自身エトポシドと同等の抗腫瘍効果をもつこ とは公知 (特開路 6 0 ー 3 2 7 9 9 号)である。 割ガン剤を高分子化合物に結合する試みは種々 おこなわれているがエトポシド及びエトポシド の誘導体についてはまだ試みられていない。 〔発明が解決しようとする問題点〕

上記のエトポッドは実験動物腫瘍系に於て幅広い抗腫瘍スペクトラムを有し、臨床においれる肺が細胞癌、白血病、必尿尿癌・絨毛疾患がを放けるが悪かであるが、水に対する経療にが極めて極めて苦労しているのが現状である。我々は、種々のエトポッドを可能にしたが毒性を作製し水溶性エトポッドを可能にしたが毒性の軽減の点ではいまだに不満足である。

最近、制ガン州を高分子化することにより、 その高い腫瘍内集積性のため正常細胞に対する

アクリル酸とマレイン酸の共重合物の側鎖のカルボキンル基化アミノエトボンドをアミド結合で共有結合させた下記式(1)の構成単位を有する水溶性高分子観ガン剤に関する。

(式中、 X は次の意味を示す。

X:一般式(2)で示される4-0-(2-T ミノー4.6-0-エチリデン-2-デ オキシーターD-グルコピラノシル) -4-デメチル-4-エピポドフィロ トキシンのアミン改善。

また m, n は自然数、 p, q は 0 又は 自然数であって標成単位の数を示し 1 0 < m + n + p + q < 1 0,000である。)

毒性が軽減することや、血中での安定性の利点が論ぜられている。耐性傷についてもその腫瘍 細胞への取り込みの根序の違いから有効性が期待される。

[問題点を解決するための手段]

高分子物質と制ガン剤とを化学結合させるい。 血中では比較的安定で存在し、細胞内にお起いない存在し、細胞内にお起いないないないには、 使用することとした。上記のエトボッドの利用するアミノ基がないため、エトボッドのでは、 用するアミノ基がないため、エトボッドのでは、 の2ー位の水酸基をアミノを質したしていません。 エトボッドの変合物又は、 水溶性のアクリル酸合物のカルボキャンとマンエトボッドのアミノ基とアミノを をマンエトボッドのアミノを合った。 を会した。

こうして得られた水溶性高分子エトポシドは水溶性も著しく増加し、実験動物による抗腫瘍 試験でも良好な抗腫瘍効果を示した。

即ち、本発明は、アクリル酸の重合物又は、

本発明の式(1)の構成単位を有する水溶性高分子制ガン剤を製造するには、例えば、式(3)

(式中、kは自然数を Lは 0 又は自然数を表し、1 0 <k+L <1 0,0 0 0 である。)の構成単位を有する水溶性のアクリル酸の重合物又は、アクリル酸とマレイン酸の共重合物のカルボキシル器の一部を水又は緩衝溶液と極性有機溶媒の混合溶媒中でN-ヒドロキシスクシンイミドとジシクロヘキシルカルボジイミドや1-エチ

特開昭64-61423 (3)

ルー3-(3-ジメチルアミノブロビル)カル ポジィミド塩酸塩等の縮合剤との反応で活性エ ステルを生成させたのち前配一般式(2)で示され るアミノエトポシドを反応させることにより高 分子化アミノエトポジドを得る。 全体のカルボ キシル基に対して、所定量のNーヒドロキシス クシンイミド、アミノエトポシド及び縮合剤を 用いれば、アミノエトポシドの結合量を調節出 来る。本発明の水溶性高分子制ガン剤中、アミ ノエトポシドの含畳は、1重量%~90重量% が望ましく、特に5~50重量%が好ましい。 ここで使用される極性有機溶媒としては、ツメ チルホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジ メチルスルホキシド、ジメチルアセトアミド、 N-メチルーピロリドン、ジオキサン等がある。 反応は、-4℃~80℃において30分~2日 間損拌下行う。

本発明で用いるアクリル酸の重合物又はアクリル酸とマレイン酸の共革合物には、他のモノマーが共革合されていてもよく、他のモノマー

定出来る。

本発明の式 (1) の構成単位を有する水溶性高分子制ガン剤は、所宜に応じナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等の寒理的に許容しうる塩に変えたのち刺ガン剤として用いてもよい。

〔 実施例 〕

以下に、本発明の実施例を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1.

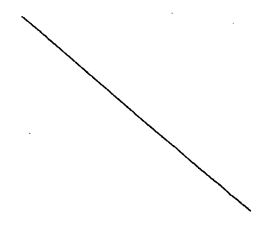
本発明の化合物 (No.1) を以下のように作製した。

アクリル酸とマレイン酸の共属合物(平均分子量 10,000) 500 mgを 15 mt の水に溶解し 6 mt のジメチルホルムアミドに溶解した Nーヒドロキシスクシンイミド 70 mg、ジシクロヘキシルカルボジイミド 150 mg を加え、賃件しなが 6 空間で 30 分周反応させたのち、アミノエトポンド 440 mg のジメチルホルムアミド溶酸 6 mt

反応後透析操作文はゲルロ過法により不必要な低分子物質を反応液から除き、精製を凍結乾燥し目的とする水海性高分子アミノエトポシドを得る。IRスペクトル、UVスペクトルから目的物を確認した。高分子アミノエトポシド中のアミノエトポシド含量はUV吸収法を用いて測

を加え室温で一夜反応した。

反応後沈穀物をロ別し、ロ被を Sephadex G ー 25 カラムにかけ U V モニター (280 nm) を用いフラクションコレクターで高分子分頭を分取した。分取液を凍結乾燥し固形物 330 mgを得た。 1 R スペクトル U V スペクトルよりアミノエトポシドが



特閒昭64-61423(4)

アミド結合で高分子物質と結合していることを 確認した。一部をサンプリングし、283 nmの UV 吸収より固形物中のアミノエトポシド濃度 を30 重量%と算出した。

実施例 2.

本発明の高分子制ガン剤(No.2)を次のよう に作製した。

ポリアクリル酸(平均分子量 5 0.0000)
4 5 0 吨に水 2 0 叫を加え、指揮しながら 6 叫のシメテルホルムアミドに溶解した Nーヒキシルカルボジイミド 5 0 0 吨を加え 推押した トロルカルボジイミド 5 0 0 吨を加え 推押した トロルカルボジイミド 5 0 0 吨を加え では 6 叫をかり 1 と で 反応液を精製し、 固形物 3 5 0 吨を収取 方法で反応液を精製し、 固形物 3 5 0 吨を収取 方法で 反応液を精製し、 2 8 3 nm の U V 吸収 1 2 8 3 nm の U V 吸収 1 2 8 3 nm の U V 吸収 1 2 8 3 nm の U V 吸収 1 2 8 3 nm の U V 以 1 2 8 3 nm の U V 以 1 2 8 3 nm の U V 以 1 2 8 3 nm の U V 以 2 2 7 1 2 8 3 nm の U V 以 1 2 8 3 nm の U V 1 2 8 3 nm の U V 以 1 2 8 3 nm の U V 1 2 8 3 nm

[抗腺瘍芪除]

[発明の効果]

本発明の制ガン剤は、上配試験例から明らかなように使れた抗腫瘍効果を示し、かつエトポシドに比べて水溶性が著しく高いものである。

特許出題人 日 本 化 楽 僚 式 会 社 特許出題人 財団法人 委生物化学研究会 抗腫瘍試験は、CDF1-SLC雌性6週令マウス原歴内に、マウス白血病L1210細胞10⁵個を接種し、24時間後より1日1回5日間連続で本発明の化合物(M1)を5%グルコース水溶液に溶解したものを原歴内に投与した。

なお、対照群には 5 % グルコース水溶液のみを投与した。

延命 本 三本 発明化合物投与群の平均生存日数 対照群の平均生存日数

試験結果を次の表1に示す。

表1 L1210担ガンマウスに対する抗腫瘍効果

各投与量における延命率(T/C)				
•	4 0 mg/kg	2 0 mg /kg	10 mg/kg	5 =g /kg
化合物(Nul)	267	458	471	429
アクリル酸ーマレ イン酸コポリマー	9 6	· 88	9 2	6 7

表1から明らかなように、本発明の水器性高分子割ガン剤は担筋マウスに対して幅広い投与量で延命効果を示した。